# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-129126

(43) Date of publication of application: 09.05.2002

(51)Int.Cl.

C09J163/00 CO8G 59/40 CO9J 7/00 CO9J 7/02 CO9J167/00 CO9J179/08 H01L 21/52 H01L 23/40

(21)Application number: 2000-323364

(71)Applicant: TOMOEGAWA PAPER CO LTD

(22)Date of filing:

23.10.2000

(72)Inventor: KOBAYASHI MASAHARU

**OKA OSAMU** SATO TAKESHI

# (54) ADHESIVE COMPOSITION AND ADHESIVE SHEET FOR SEMICONDUCTOR DEVICE (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide such an adhesive composition and an adhesive sheet for electronic parts excellent in the resistances to hot temperature cycle and to humidity. SOLUTION: The adhesive composition and the adhesive sheet contain each as the essential components, (A) an epoxy resin, (B) an epoxy hardener, (C) a polyester-based elastomer and (D) one or more imide-based resins selected from polyimide, polyetherimide and polyamideimide.

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-129126 (P2002-129126A)

(43)公開日 平成14年5月9月(2002.5.9)

			<u> </u>
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FI.	テーマコート*(参考)
C 0 9 J 163/00		C 0 9 J 163/00	4 J 0 0 4
C 0 8 G 59/40		C 0 8 G 59/40	4 J Ō 3 6
C 0 9 J 7/00		C 0 9 J 7/00	4 J 0 4 0
7/02		7/02	Z 5F036
167/00		167/00	5F047
	審査請求	未請求 請求項の数11 OL	(全 20 頁) 最終頁に続く
(21)出顧番号	特願2000-323364(P2000-323364)	(71)出願人 000153591	in the second
(22)出顧日	平成12年10月23日(2000.10.23)	株式会社巴川東京都中央区	京橋1丁目5番15号
		(72)発明者 小林 正治	
		静岡県静岡市	用宗巴町3番1号 株式会社
			子材料事業部内
		(72)発明者 岡 修	
			用宗巴町3番1号 株式会社 子材料事業部内
		(74)代理人 100064908	4 1411 4 214EFF 4
		弁理士 志賀	正武 (外6名)
·			
			最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 半導体装置用接着剤組成物および接着シート

# (57)【要約】

【課題】 耐熱温度サイクル性に優れ、耐湿度性に優れ た電子部品用接着剤組成物および接着シートを提供す る。

【解決手段】 (A)エポキシ樹脂、(B)エポキシ硬 化剤、(C)ポリエステル系弾性体、(D)ポリイミ ド、ポリエーテルイミドまたはポリアミドイミドから選 択される1種または2種以上のイミド系樹脂を必須成分 として含有する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) エポキシ樹脂、(B) エポキシ硬化剤、(C) ポリエステル系弾性体、(D) ポリイミド、ポリエーテルイミドまたはポリアミドイミドから選択される1種または2種以上のイミド系熱可塑性樹脂を必須成分として含有することを特徴とする半導体装置用接着剤組成物。

【請求項2】 前記(C)ポリエステル系弾性体は、前記(A)エポキシ樹脂または(B)エポキシ硬化剤との反応性を有する官能基を有することを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

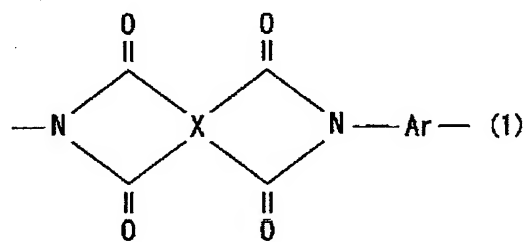
【請求項3】 前記(C)ポリエステル系弾性体の比率は、全体量の40~80重量%であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項4】 前記(A)エポキシ樹脂と(B)エポキシ硬化剤の合計比率は、全体量の10~40重量%であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項5】 前記(D)イミド系熱可塑性樹脂の比率は、全体量の5~30重量%であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項6】 前記(D)イミド系熱可塑性樹脂は、下記式(1)で示される構造単位を40モル%以上含有する化合物であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

### 【化1】



(式中、Xはビフェニル構造、ジフェニルエーテル構造 またはジフェニルスルホン構造の4価の芳香族基を意味 し、Arはジフェニルメタン構造、2,2ービス[(フェノキシ)フェニル]プロパン構造、ビス[(フェニル)-1-メチルエチル]ベンゼン構造、ビス(フェノキシ)ベンゼン構造、ビフェニル構造、フェニレン構造 またはジフェニルエーテル構造の芳香族基を意味する。)

【請求項7】 前記(D)イミド系熱可塑性樹脂は、吸水率が1%以下であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項8】 前記(D)イミド系熱可塑性樹脂のガラス転移温度は、100~300℃であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項9】 前記(A)、(B)、(C)、(D)樹脂全てが有機溶媒に可溶であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項10】 絶縁体層および導体回路を具備して構成されるIC用基板とICチップが積層した構造を有する半導体装置用であることを特徴とする請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物。

【請求項11】 絶縁性フィルムまたは剥離性フィルムの少なくとも一面に、請求項1記載の半導体装置用接着剤組成物が積層してなることを特徴とする半導体装置用接着シート。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、各種の半導体を用いてなる半導体装置、特に、I C絶縁体層および導体回路から構成されるI C用基板にI Cチップを積層した構造を有する半導体装置、面実装型の半導体装置および多I Cチップ型半導体装置に好適な接着剤組成物および接着シートに関するもので、中でもI Cチップを接着するためまたは放熱板を接着するため、より具体的にはI CチップとI C用基板、I Cチップと放熱板、放熱板とI C用基板および/またはI CチップとI Cチップを接着するための接着剤組成物および接着シートに関する。

#### [0002]

【従来の技術】携帯型パソコン、携帯電話の普及が進む今日、電子機器にはさらなる小型化、薄型化、多機能化が要求されている。この要求を実現するには電子部品の小型化、高集積化は必須のことであるが、さらに電子部品の高密度実装技術が必要となる。近年の電子部品の中核を構成しているICパッケージは、その形態がQFP(Quad Flat Package)やSOP(Small Outline Package)といった周辺実装型が主流であったが、最近ではBGA(Ball Grid Allay)、CSP(Chip Size Package)、BOC(Board On Chip)と呼ばれる面実装型およびMCP(Multi Chip Package)と呼ばれる多ICチップ型パッケージが高密度実装可能なICパッケージとして脚光を浴びている。

【0003】BGA、CSPおよびBOCは、パッケージの裏面に面格子状にはんだボールを外部接続端子として設けている。IC(半導体集積回路)の電極は、回路配線パターン変換基板であるIC用基板を介してプリント基板の電極に接続する。そのIC用基板の種類によりプラスチックBGA(以下、「P-BGA」と略す。)、セラミックBGA(以下、「C-BGA」と略す。)、テープBGA(以下、「T-BGA」と略す。)、高機能(enhanced)BGA(以下、「E-BGA」と略す。)などが開発されている。最近まではQFPでのワイヤーボンディング技術が利用可能なP-BGAが主流となっていたが、TAB(Tape Automated Bonding)技術を利用したT-BGAが、さらなる高密度化(多ピン化)が可能

であること、また放熱性に優れるため主流になりつつある。CSPはBGAを更に小型化、高密度化したパッケージであり、マイクロBGA、ファインピッチBGAと呼ばれている。特に、CSPはその構造から低インピーダンス、周波数応答の高速性などの優れた電気特性も有するパッケージである。

【0004】図1にファインピッチBGAの一例の断面 図を示す。この例のIC用基板1では、絶縁体層2の一 方の表面に導体電極3などの導体回路が形成され、中央 部に穴の空いた構造となっている。また、IC用基板1 は、接着シート4を介して I Cチップ5上に積層されて いる。また、ICチップ5は、ICチップ5上に形成さ れたバンプを介して、絶縁体層2の一方の表面に形成さ れた導体電極3と金ワイヤー6で接続されている。ま た、これらの配線部分は、樹脂7で被覆されている。さ らに、導体電極3上の樹脂7で被覆されていない部分に 配線8を形成し、この配線8上にはんだボール9が形成 され、該BGAが外部と電気的に接続される。図2にフ ァインピッチBGAの他の一例の断面図を示す。この例 の I C 用基板 1 では、絶縁体層 2 の一方の表面に導体電 極3が形成されている。絶縁体層2には、導体電極3へ のはんだ接続用の穴が、導体電極3が形成されていない 面側から複数形成された構造となっている。また、絶縁 体層2上に形成された導体電極3上には、第一のICチ ップ5 a および補強板10が、接着シート4を介して積 層されている。また、第一のICチップ5a上には、第 二のICチップ5bが、接着シート4を介して積層され ている。また、I Cチップ5a、5bは、I Cチップ5 a、5 b上に形成されたバンプを介して、導体電極3と 金ワイヤー6で接続されている。また、これらの配線部 分は、樹脂7で被覆されている。さらに、絶縁体層2に 空けた穴には、導体電極3に接触するようにはんだボー ル9が形成され、該BGAが外部と電気的に接続され る。図3にファインピッチBGAの他の一例の断面図を 示す。この例のファインピッチBGAでは、放熱板11 の一方の表面上に、導体電極3およびICチップ5が、 接着シート4を介して積層されている。また、導体電極 3の接着シート4に接着していない面には、導体電極3 へのはんだ接続用の穴が形成された絶縁体層2が形成さ れている。また、ICチップ5は、ICチップ5上に形 成されたバンプを介して、導体電極3と金ワイヤー6で 接続されている。また、これらの配線部分は、樹脂7で 被覆されている。さらに、絶縁体層2に空けた穴には、 導体電極3に接触するようにはんだボール9が形成さ れ、該BGAが外部と電気的に接続される。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】ところで、IC用基板 1を構成する絶縁体層2には、通常、ポリイミド樹脂、 エポキシ樹脂、フェノール樹脂などが用いられている。 また、従来、接着シート4としては、エポキシ樹脂/N

BR(アクリロニトリルーブタジエン)系接着剤が使用 されてきた。ICパッケージの温度は駆動時にはICの 発熱で100℃以上になるので、ICパッケージは室温 ~高温(100℃以上)の温度変化に曝される。したが って、ICパッケージには耐熱性が求められ、さらに は、高温での耐湿度性が求められている。しかしなが ら、前記組成の接着剤は長時間の温度変化に対する耐 性、高温高湿度下での耐性は十分なものではなかった。 具体的には、室温~高温(100℃以上)の温度変化が 繰り返されると生じる応力によって、上記 I C用基板 1 を構成する絶縁体層2とICチップ5との層間剥離を引 き起こすことがあった。そこで、この層間剥離を改善す るため、温度変化に弱いNBRに替えてエステル結合を 有する弾性体を用いることが提案された。しかし、エス テル結合を有するポリエステル系弾性体をエポキシ樹脂 とともに用いると、接着剤層にタックが発生しやすく、 タックを抑えると接着力が低下してしまうという問題が あった。また、接着シートは打ち抜き加工する際に延伸 するため、搬送性が悪いという問題もあった。さらに、 鉛フリー化によりIRリフロー温度が高くなると、接着 剤に含まれる水分がリフロー時に気化する際に接着剤を 押しのけ、膨れが生じるポップコーン現象と呼ばれる水 蒸気爆発が発生しやすくなった。そこで、このポップコ ーン現象の原因となる水分を除去するため、リフロー前 の半製品を防湿状態にして管理していた。しかし、防湿 状態での管理には多大な作業とコストがかかるため、防 湿状態の管理を必要とすることなくポップコーン現象の 起きない接着剤組成物が求められていた。

【0006】本発明は前記課題を解決するためになされたもので、BGA、CSPなどの半導体装置に使用される従来の接着剤が有する問題である温度変化が繰り返されることによる層間剥離を改善する、すなわち耐熱温度サイクル性に優れた電子部品用接着剤組成物および接着シートを提供することにある。また、従来の接着剤が有する問題である、接着剤に含まれる水分がリフロー時に気化することによって発生するポップコーン現象を改善する、すなわち耐湿度性に優れた電子部品用接着剤組成物および接着シートを提供することにある。

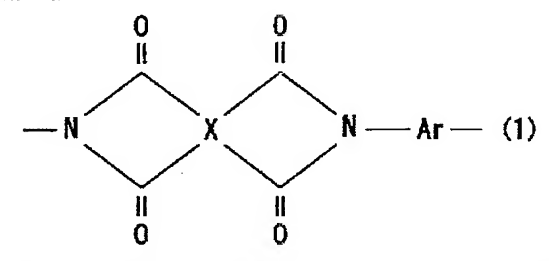
#### [0007]

【課題を解決するための手段】本発明の半導体装置用接着剤組成物は、(A) エポキシ樹脂、(B) エポキシ硬化剤、(C) ポリエステル系弾性体、(D) ポリイミド、ポリエーテルイミドまたはポリアミドイミドから選択される1種または2種以上のイミド系熱可塑性樹脂を必須成分として含有することを特徴とする接着剤組成物である。ここで、(C) ポリエステル系弾性体としては、(A) エポキシ樹脂または(B) エポキシ硬化剤との反応性を有する官能基を有するものが望ましい。

(C)ポリエステル系弾性体の比率は、全体量の40~ 80重量%であるものが望ましい。 (A) エポキシ樹脂と(B) エポキシ硬化剤の合計比率は、全体量の10~40重量%であるものが望ましい。(D) イミド系熱可塑性樹脂の比率は、全体量の5~30重量%であるものが望ましい。

【0008】(D)イミド系熱可塑性樹脂は、下記式 (1)で示される構造単位を40モル%以上含有する化 合物が望ましい。

## 【化2】



(式中、Xはビフェニル構造、ジフェニルエーテル構造 またはジフェニルスルホン構造の4価の芳香族基を意味 し、Arはジフェニルメタン構造、2,2-ビス[(フェノキシ)フェニル]プロパン構造、ビス[(フェニル)-1-メチルエチル]ベンゼン構造、ビス(フェノキシ)ベンゼン構造、ビフェニル構造、フェニレン構造 またはジフェニルエーテル構造の芳香族基を意味する。)

ここで、(D)イミド系熱可塑性樹脂は、吸水率が1% 以下であるものが望ましく、また、ガラス転移温度が1 00~300℃であるものが望ましい。さらに、

(A)、(B)、(C)、(D)樹脂全てが有機溶媒に可溶であるものが望ましい。本発明の半導体装置用接着剤組成物は、絶縁体層および導体回路を具備して構成されるIC用基板とIC用チップが積層した構造を有する半導体装置用であるものが望ましい。本発明の半導体装置用接着シートは、絶縁性フィルムまたは剥離性フィルムの少なくとも一面に、前記半導体用接着剤組成物が積層してなることを特徴とする接着シートである。

### [0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の半導体装置用接着剤組成物は、(A)エポキシ樹脂、(B)エポキシ硬化剤、(C)ポリエステル系弾性体、(D)ポリイミド、ポリエーテルイミドまたはポリアミドイミドから選択される1種または2種以上のイミド系熱可塑性樹脂を必須成分として含有する硬化型接着剤組成物である。本発明の半導体装置用接着剤組成物に用いる成分についてそれぞれ説明する。

【0010】[(A) エポキシ樹脂]エポキシ樹脂は分子内に2個以上のオキシシラン環を有している樹脂、例えば、グリシジルエーテル、グリシジルエステル、グリシジルアミン、線状脂肪族エポキサイト、脂環族エポキサイトなどいずれの構造でもよく、単独でも2種以上を併用することもできる。具体的には、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ樹脂、ビス

フェノールS型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹 脂などの二官能エポキシ樹脂、トリグリシジルイソシア ヌレート型エポキシ樹脂、トリグリシジルーpーアミノ フェノール型エポキシ樹脂、テトラグリシジルジアミノ ジフェニルメタン型エポキシ樹脂、テトラグリシジルメ タキシレンジアミン型エポキシ樹脂、テトラグリシジル -1,3-ビスアミノメチルシクロヘキサン型エポキシ 樹脂などの多官能グリシジルアミン型エポキシ樹脂、テ トラフェニルグリシジルエーテルエタン型エポキシ樹 脂、トリフェニルグリシジルエーテルメタン型エポキシ 樹脂などの多官能グリシジルエーテル型エポキシ樹脂、 フェノール型エポキシ樹脂、アルキルフェノール型エポ キシ樹脂などの多官能レゾール型エポキシ樹脂、フェノ ール型エポキシ樹脂、クレゾール型エポキシ樹脂などの 多官能ノボラック型エポキシ樹脂などが挙げられる。 【0011】これらの中でも特にビスフェノール型エポ キシ樹脂が安価であるため、また、多官能エポキシ樹脂 は絶縁性および耐熱性に優れるため好適に用いられる。 このエポキシ樹脂のエポキシ当量は100~4000が 好ましく、より好ましくは100~2000、特に好ま しくは170~1000のエポキシ当量のものである。 エポキシ当量が100未満では、接着力が低下する。エ ポキシ当量が4000を超えて大きいと、硬化物の弾性 率が低くなり、絶縁性および耐熱性が低下する。本発明 に好適に用いられるエポキシ樹脂は具体的には、油化シ ェルエポキシ社製:商品名;エピコート806、82 8、834、1001などのビスフェノール型、YX-4000、YX-4000H(ビフェニル型)などの2 官能エポキシ樹脂、エピコート152、154、180 S65、1032H60、157S70(多官能ノボラ ック型)、604(テトラグリシジルジフェニルメタン 型)、HP-7200、HP-7200H(ジシクロ 型)などの多官能エポキシ樹脂、日本化薬社製:商品 名; EOCN102S、103S、104S、1020 ( o ークレゾールノボラック型)、EPPN501 H、 502H(トリフェニルメタン型)などの多官能エポキ シ樹脂を挙げることができる。また難燃性を付与するた めにハロゲン化エポキシ、特に臭素化エポキシを用いる ことは有効な手段である。臭素化エポキシの具体例とし ては、油化シェルエポキシ社製:商品名;エピコート5 045、5046、5050、日本化薬社製:商品名; BREN-S、BREN-105、BREN-301な

【0012】[(B) エポキシ硬化剤]エポキシ硬化剤は エポキシ樹脂と反応して3次元網状構造を形成する化学 物質を指し、芳香族ポリアミン、脂肪族ポリアミン、ポ リアミド、酸無水物、フェノール誘導体、ポリメルカプ タン、第三アミン、ルイス酸錯体などが用いられる。具 体的には4,4 ージアミノジフェニルメタン、4,4 ージアミノジフェニルエーテル、ジアミノジフェニル

どが挙げられる。

スルフォン、ジアミノジフェニルスルフィド、mーフェ ニレンジアミン、2,4-トルイレンジアミン、m-ト ルイレンジアミン、oートルイレンジアミン、メタキシ リレンジアミン、メタアミノベンジルアミン、ベンジジ ン、4-クロローo-フェニレンジアミン、ビス(3, 4-ジアミノフェニル)スルフォン、2,6-ジアミノ ピリジン、イソフタル酸ジヒドラジドなどの芳香族ポリ アミン類、ジエチレントリアミン、ジプロピレントリア ミン、ジエチレンテトラミン、トリエチレンテトラミ ン、テトラエチレンペンタミン、ジメチルアミノプロピ ルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、ジブチルア ミノプロピルアミン、ヘキサメチレンジアミン、N-ア ミノエチルピペラジン、ビスーアミノプロピルピペラジ ン、トリメチルヘキサメチレンジアミン、アジピン酸ジ ヒドラジド、ビスー (ヘキサメチレン) トリアミンアジ ピン酸ジヒドラジド、ジシアンジアミドなどの脂肪族ポ リアミン類、ダイマー酸ポリアミド、無水マレイン酸、 無水ドデセニルこはく酸、無水クロレンデック酸、無水 セバシン酸、無水フタル酸、無水ピロメリット酸、無水 トリメリット酸、シクロペンタン・テトラカルボン酸二 無水物、ヘキサヒドロ無水フタル酸、メチルヘキサヒド 口無水フタル酸、テトラメチレン無水マレイン酸、テト ラヒドロ無水フタル酸、メチル・テトラヒドロ無水フタ ル酸、エンドメチレンテトラヒドロ無水フタル酸、メチ ルエンドメチレンテトラヒドロ無水フタル酸、5-(2,5-ジオキソテトラヒドロキシフリル)-3-メ チルー3-シクロヘキセンー1,2-ジカルボン酸無水 物、無水メチルナジック酸などの酸無水物、レゾールフ ェノール樹脂、フェノールノボラック樹脂、クレゾール ノボラック樹脂、レゾールシノール樹脂、キシレン樹脂 などのフェノール誘導体、2,2ージメルカプトジエチ ルエーテル、1,2ージメルカプトプロパン、1,3ー ジメルカプトプロパノール、ビス(2-メルカプトエチ ルスルフィド) などのポリメルカプタン類、ジメチルア ミノメチルフェノール、2,4,6ートリ(ジメチルア ミノメチル)フェノール、トリ (ジメチルアミノメチ ル)フェノール・トリー2-エチルヘキサン塩、2-メ チルイミダゾール、2ーエチルー4ーメチルイミダゾー ル、2ーウンデシルイミダゾール、2ーヘプタデシルイ ミダゾール、2ーフェニルイミダゾール、2ーフェニル -4-メチルイミダゾール、1-ベンジルー2-メチル イミダゾール、2ーエチルイミダゾール、2ーイソプロ ピルイミダゾール、1-シアノエチルー2-メチルイミ ダゾール、1-シアノエチル-2-フェニルイミダゾー ル、1-シアノエチル-2-フェニルイミダゾール、1 ーシアノエチルー2ーウンデシルイミダゾール、1ーシ アノエチルー2ーイソプロピルイミダゾール、1ーシア ノエチルー2ーメチルイミダゾールトリメリテート、1 ーシアノエチルー2ーエチルー4ーメチルイミダゾール トリメリテート、1 -シアノエチル-2 - ウンデシルイ

ミダゾールトリメリテート、1ーシアノエチルー2ーフ ェニルイミダゾール、2,4-ジアミノー6ー[2<sup>-</sup>-メチルイミダゾリルー(1) []ーエチルーェートリア ジン、2,4ージアミノー6ー[2<sup>-</sup>ーウンデシルイミ ダゾリルー(1) []ーエチルーsートリアジン、2, 4ージアミノー6ー[2 ーエチルー4 ーメチルイミ ダゾリルー(1) []ーエチルーsートリアジン、1ー ドデシルー2-メチルー3-ベンジルイミダゾリウムク ロリド、1,3ージベンジルー2ーメチルイミダゾリウ ムクロリド、2-フェニル-4-メチル-5-ヒドロキ シメチルイミダゾール、2-フェニルー4,5-ジヒド ロキシメチルイミダゾール、1-シアノエチルー2-フ ェニルー4,5ージ(シアノエトキシメチル)イミダゾ ール、2-メチルイミダゾール・トリアジン複合体、2----ーフェニルイミダゾール・トリアジン複合体などの第三 アミン類、3フッ化ほう素・モノエチルアミン錯化合 物、3フッ化ほう素・ピペリジン錯化合物、3フッ化ほ う素・nーブチルエーテル錯化合物などのルイス酸錯体 が挙げられる。中でもフェノール誘導体は、反応性に優 れ、半導体装置用途においても耐湿耐熱性に優れるため 好ましい。また、エポキシ樹脂と硬化剤の比率は官能基 数で1:0.6~1:1.4の比率、好ましくは1: 0.8~1:1.2の比率で使用する。また上記(A) エポキシ樹脂と(B)エポキシ硬化剤の接着剤組成物中 の合計比率は、全体量の10~40重量%、好ましくは 20~30重量%である。10重量%未満では、リフロ 一時の樹脂の膨れを抑えきれず高温時の発泡の原因とな る。40重量%を超えると、樹脂が硬くなりすぎて、温 度変化が繰り返されると被着体の層間剥離を引き起こ す。

【0013】[(C)ポリエステル系弾性体]ポリエス テル系弾性体は接着剤に可撓性を付与するものであれば 使用でき、エステル結合を有する重合体である。このよ うな重合体の重量平均分子量は1,000~5,00 0,000、好ましくは10,000~3,000,0 00、より好ましくは50,000~2,000,00 Oである。このようなポリエステル系弾性体としては、 具体的には、ポリエステルウレタンゴム、含フッ素ポリ エステルゴム、ポリエステルエラストマーなどが挙げら れ、特に、ポリエステルウレタンゴムおよびポリエステ ルエラストマーが好適である。ポリエステルウレタンゴ ムは、酸成分とグリコールのポリエステルをベースにジ イソシアナートなどにより誘導されるゴム状弾性体であ る。グリコール成分にはエチレングリコール、プロピレ ングリコール、ブチレングリコール、ヘキサンジオー ル、ヘキサヒドロレゾルシン、ジエチレングリコール、 ジおよびトリエチレンエーテルグリコール、ジエチレン チオエーテルグリコールなどが好適である。酸成分に は、コハク酸、アジピン酸、ピメリン酸、セバシン酸、 フタル酸、メチルアジピン酸などが好適である。また、

グリコール成分の一部をトリオールなどで置換して目的 の特性を得ることもできる。これらから得られた単一ポリエステルまたは共縮合ポリエステルについて、ジイソシアナートなどを用いてポリエステルウレタンを合成し、さらに必要に応じて架橋してポリエステルウレタンゴムが得られる。

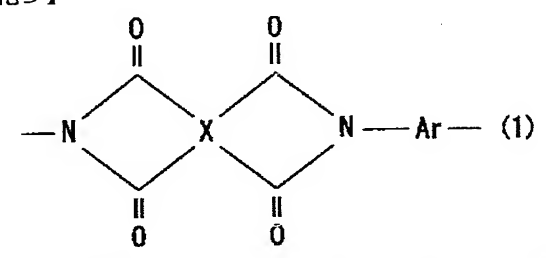
【0014】含フッ素ポリエステルゴムは、例えば、塩 化アジピルとヘキサフルオロペンタンジオールなどから 合成され、化学的安定性に優れている。ポリエステルエ ラストマーは、単一ポリエステルまたはセグメントにポ リエステルを用いたポリエステルのエラストマーであ る。ハードセグメントまたはソフトセグメントの少なく とも一方に、ポリエステルを用いていればよく、セグメ ントに用いるポリエステルは芳香族系ポリエステル、脂 肪族ポリエステルのいずれでもよい。ポリエステルエラ ストマーは、例えば、ハードセグメントにポリブチレン テレフタレートなどの芳香族ポリエステル、ソフトセグ メントにポリテトラメチレンエーテルグリコールなどの ポリエーテル、脂肪族ポリエステルなどの構造を有する ものが知られている。このポリエステルエラストマー は、耐荷重性、耐油・耐薬品性、成形性に優れている。 【0015】また、これらのポリエステル系弾性体は、 硬化後の耐熱性向上のために、(A) エポキシ樹脂また は(B) エポキシ硬化剤と反応可能な官能基を有するこ とが望ましい。具体的な官能基としては、アミノ基、イ ソシアネート基、エポキシ基、カルボキシル基(無水物 を含む)、シラノール基、水酸基、ビニル基、メチロー ル基、メルカプト基などが挙げられる。中でも、アミノ 基、カルボキシル基、エポキシ基、水酸基、ビニル基は 反応性に富むため好ましく、最適にはエポキシ基、カル ボキシル基、アミノ基を有する弾性体である。官能基の 含有量は0.2~20モル%が好ましく、より好ましく は0.5~15モル%、特に好ましくは2~10モル% である。官能基含有量が0.2モル%未満であると反応 性が低く、20モル%を超えると塗料の状態での安定性 が悪くなる。また、上記ポリエステル系弾性体の接着剤 組成物中の比率は、全体量の40~80重量%、好まし くは50~70重量%である。40重量%未満では、応 力を緩和しきれず室温~高温(100℃以上)の温度変 化が繰り返されると被着体の層間剥離を引き起こす。8 0重量%を超えると、接着シートとしての作業性が悪く

【0016】[(D)イミド系熱可塑性樹脂]イミド系

なる。

熱可塑性樹脂はポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリアミドイミドから選択される1種または2種以上からなる熱可塑性樹脂である。これらのイミド系熱可塑性樹脂の重量平均分子量は5,000~500,000、好ましくは8,000~200,000、より好ましくは10,000~100,000である。これらの熱可塑性樹脂の中でも、ポリイミド樹脂が好ましく、具体的には下記式(1)で示される構造単位を40モル%以上含有するポリイミド樹脂が好ましい。このようなポリイミド樹脂は、溶媒に溶解しやすく、また吸水率が低いので好ましい。

### 【化3】



(式中、Xはビフェニル構造、ジフェニルエーテル構造 またはジフェニルスルホン構造の4価の芳香族基を意味 し、Arはジフェニルメタン構造、2,2ービス[(フェノキシ)フェニル]プロパン構造、ビス[(フェニル)-1ーメチルエチル]ベンゼン構造、ビス(フェノキシ)ベンゼン構造、ビフェニル構造、フェニレン構造 またはジフェニルエーテル構造の芳香族基を意味する。)

上記Ar構造のなかでも、テトラアルキル(炭素数4以下)ジフェニルメタン構造、2,2-ビス[(フェノキシ)フェニル]プロパン構造、1,4-ビス[(フェニル)-1-メチルエチル]ベンゼン構造、1,4-ビス(フェノキシ)ベンゼン構造は溶媒溶解性が良好のため好ましい。

【0017】このようなポリイミド樹脂は、シロキサン変性ポリイミド樹脂であることが好ましく、具体的には下記式(1)および(2)で示される構造単位からなるものである。このシロキサン変性ポリイミド樹脂における式(1)で示される構造単位と、式(2)で示される構造単位の割合は、モル比で99.9~40:0.1~60であることが、シロキサン変性ポリイミド樹脂の溶媒溶解性が良好になるので望ましい。

#### 【化4】

(式中、XおよびArは前記と同じ構造を意味し、Rは 炭素数4以下のアルキル基またはメチレン基がSiに結合している $-CH_2OC_6H_4$ -を意味し、nは0~32 の整数を意味する。)

上記式シロキサン変性ポリイミド樹脂における式(1)で示される構造単位と、式(2)で示される構造単位の割合は、モル比で95~40:5~60であることがより好ましく、75~50:25~50であれば、溶媒溶解性はさらに向上するので好ましい。

【0018】また、リフロー時のポップコーン現象を起 こさせないためにも、ポリイミド樹脂の吸水率は1%以 下であることが好ましい。さらに、上記ポリイミド樹脂 のガラス転移温度は、100~300℃であることが好 ましい。上記ポリイミド樹脂のガラス転移温度が100 ℃未満では、打ち抜き加工する際に接着シートが延伸し て搬送性が問題となり、300℃を超えると、接着力の 著しい低下を招くという問題が生じる。また、上記ポリ イミド樹脂の接着剤組成物中の比率は、全体量の10~ 30重量%、好ましくは10~20重量%とする。10 重量%未満では、接着剤層にタックが生じることを抑え られないため著しく加工性が劣り、接着シートが打ち抜 き加工する際に延伸するため、搬送性にも問題がある。 30重量%を超えると、接着力の低下が顕著となる。 【0019】上記ポリイミド樹脂はテトラカルボン酸二 無水物およびジアミン化合物、必要に応じてジアミノシ ロキサン化合物から合成することができる。ポリイミド 樹脂の合成に用いられるテトラカルボン酸二無水物とし ては、前記式(1)におけるXがビフェニル構造、ジフ ェニルエーテル構造またはジフェニルスルホン構造の4 価の芳香族基を有するものが好ましく、具体的には、 2,3<sup>1</sup>,3,4<sup>1</sup>ービフェニルテトラカルボン酸二無 水物、3,3<sup>-</sup>,4,4<sup>-</sup>ービフェニルテトラカルボン 酸二無水物、2,2<sup>-</sup>,3,3<sup>-</sup>ービフェニルテトラカ ルボン酸二無水物、ビス(3,4-ジカルボキシフェニ ル)スルホン二無水物が最適に使用される。

【0020】ポリイミド樹脂の合成に用いられるジアミン化合物は、下記式(3)で示されるジアミン化合物が含有されていることが望ましい。

(式中、Arは芳香環を1~4個有する化合物を意味

$$H_2 N - A r - N H_2 \tag{3}$$

し、ジフェニルメタン構造、2,2-ビス[(フェノキ シ) フェニル] プロパン構造、ビス[(フェニル)-1 ーメチルエチル] ベンゼン構造、ビス (フェノキシ) ベ ンゼン構造、ビフェニル構造、フェニレン構造またはジ フェニルエーテル構造の芳香族基を意味する。) 式(3)で示されるジアミン化合物としては、例えば下 記のものが挙げられる。 3,3 -ジアミノビフェニル、3,4 -ジアミノビ フェニル、4,4~ージアミノビフェニル、3,3~-ジアミノジフェニルメタン、3,4 - ジアミノジフェ ニルメタン、4,4~-ジアミノジフェニルメタン、 2, 2-(3, 3 -ジアミノジフェニル)プロパン、 2, 2-(3, 4 -ジアミノジフェニル)プロパン、 2, 2-(4, 4 - ジアミノジフェニル)プロパン、 2, 2-(3, 3 - ジアミノジフェニル) ヘキサフル オロプロパン、2,2-(3,4 -ジアミノジフェニ ル) ヘキサフルオロプロパン、2,2-(4,4 -ジ アミノジフェニル)へキサフルオロプロパン、3,3~ ーオキシジアニリン、3,4~-オキシジアニリン、 ェニルスルフィド、3,4 ージアミノジフェニルスル フィド、4,4~-ジアミノジフェニルスルフィド、 3,3 ージアミノジフェニルスルホン、3,4 ージ アミノジフェニルスルホン、4,4~一ジアミノジフェ ニルスルホン、1,3ービス[1-(3-アミノフェニ ル) -1-メチルエチル] ベンゼン、1,3-ビス[1 - (4-アミノフェニル) -1-メチルエチル] ベンゼ ン、1,4ービス[1-(3-アミノフェニル)]ベン ゼン、1,4ービス[1-(3-アミノフェニル)-1 ーメチルエチル]ベンゼン、1,4ービス[1-(4-

アミノフェニル) -1-メチルエチル] ベンゼン、1, 3ービス(3ーアミノフェノキシ)ベンゼン、1,3ー ビス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、1,4-ビス (3-アミノフェノキシ) ベンゼン、1,4-ビス(4 ーアミノフェノキシ) ベンゼン、3,3<sup>-</sup>ービス(3-アミノフェノキシ) ジフェニルエーテル、3,3 ービ ス(4-アミノフェノキシ)ジフェニルエーテル、3. 4 ービス (3ーアミノフェノキシ) ジフェニルエーテ ル、3,4 - ビス(4-アミノフェノキシ)ジフェニ ルエーテル、4,4 ービス(3ーアミノフェノキシ) ジフェニルエーテル、4,4 ービス(4ーアミノフェ ノキシ)ジフェニルエーテル、1,4-ビス[1-(4 ーアミノフェニル) -1-メチルエチルービス(3-ア ミノフェノキシ)]ビフェニル、3,3~ービス(3-アミノフェノキシ) ビフェニル、3,3 ービス(4-アミノフェノキシ) ビフェニル、3,4 ービス(3-アミノフェノキシ) ビフェニル、3,4 ービス(4-アミノフェノキシ) ビフェニル、4,4 ービス(3-アミノフェノキシ) ビフェニル、4,4 - ビス(3-アミノフェノキシ) ビフェニル、4,4 ービス(4-アミノフェノキシ) ビフェニル、ビス [4-(3-アミ ノフェノキシ) フェニル] スルホン、ビス [4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]スルホン、2,2ービス [3-(3-アミノフェノキシ)フェニル]プロパン、 2, 2-ビス[3-(4-アミノフェノキシ)フェニ ル] プロパン、2,2-ビス[4-(3-アミノフェノ キシ)フェニル]プロパン、2,2-ビス[4-(4-アミノフェノキシ)フェニル]プロパン、2,2ービス [3-(3-アミノフェノキシ)フェニル] ヘキサフル オロプロパン、2,2-ビス[3-(4-アミノフェノ キシ)フェニル]ヘキサフルオロプロパン、2,2ービ ス[4-(3-アミノフェノキシ)フェニル] ヘキサフ ルオロプロパン、2,2-ビス[4-(4-アミノフェ ノキシ)フェニル]ヘキサフルオロプロパン、2,2-ビス [3-(3-アミノフェノキシ) フェニル] ヘキサ フルオロプロパン、3,3~-ジアミノー2,2~, 4,4 - ーテトラメチルジフェニルメタン、3,3 - ー ジアミノー2,2<sup>-</sup>,4,4<sup>-</sup>ーテトラエチルジフェニ ルメタン、3,3 ージアミノー2,2 ,4,4 ー テトラプロピルジフェニルメタン、3,3 ージアミノ -2, 2 , 4, 4 - - テトライソプロピルジフェニル メタン、3,3 -ジアミノ-2,2 ,4,4 -テ トラブチルジフェニルメタン、3,4 ージアミノー 2, 3 , 4, 5 ーテトラメチルジフェニルメタン、 3, 4 ~ -ジアミノー2, 3 ~, 4, 5 ~ -テトラエチ ルジフェニルメタン、3,4 ージアミノー2,3 , 4,5 ーテトラプロピルジフェニルメタン、3,4 ージアミノー2,3<sup>-</sup>,4,5<sup>-</sup>ーテトライソプロピル ジフェニルメタン、3,4~-ジアミノー2,3~, 4,5 ーテトラブチルジフェニルメタン、4,4 ー

ジアミノー3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>ーテトラメチルジフェニ ルメタン、4,4 ~ ージアミノー3,3 ~,5,5 ~ ー テトラエチルジフェニルメタン、4,4 ージアミノー 3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>ーテトラプロピルジフェニルメタ ン、4,4 ~ ージアミノー3,3 ~,5,5 ~ ーテトラ イソプロピルジフェニルメタン、4,4 --ジアミノー 3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>ーテトラブチルジフェニルメタン、 4, 4 ージアミノー3, 3 ージエチルー5, 5 ー ジメチルジフェニルメタン、4,4 - ジアミノー3, 3 - ジメチルジフェニルメタン、4,4 - ジアミノ -3,3 -ジエチルジフェニルメタン、4,4 -ジ アミノー3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>ーテトラメトキシジフェニ ルメタン、4,4 ージアミノー3,3 ,5,5 ー テトラエトキシジフェニルメタン、4,4 -ジアミノ -3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>-テトラプロポキシジフェニルメ タン、4,4 ージアミノー3,3 ,5,5 ーテト ライソプロポキシジフェニルメタン、4,4 ~ -ジアミ ノー3,3<sup>-</sup>,5,5<sup>-</sup>ーテトラブトキシジフェニルメ タン、4,4 ~ ージアミノー3,3 ~ ージメトキシジフ ェニルメタン、4,4 ~ ージアミノー3,3 ~ ージエト キシジフェニルメタン、9,9-ビス(3-アミノフェ ニル)フルオレン、9,9-ビス(4-アミノフェニ ル) フルオレンなどが挙げられる。また、2-ヒドロキ シーpーフェニレンジアミン、3ーヒドロキシー47,4 <sup>1</sup> –ジアミノジフェニルエーテル、4,3 <sup>1</sup> –ジヒドロ キシー3,4 ージアミノジフェニルエーテル、3,3 <sup>-</sup> ージヒドロキシー4,4 <sup>-</sup> ージアミノベンゾフェノ ン、3,3 ージヒドロキシー4,4 ージアミノジフ ェニルメタン、3,3 ージヒドロキシー4,4 ージ アミノジフェニルスルホン、4,4~-ジヒドロキシー 3,3 - ジアミノジフェニルスルホン、2,2 - ビ ス[3-ヒドロキシー4-(4-アミノフェノキシ)フ ェニル] プロパン、ビス[3-ヒドロキシー4-(4-アミノフェノキシ) フェニル] メタン、3ーカルボキシ -4,4 -ジアミノジフェニルエーテル、4,3 -ジカルボキシー3,4 - ジアミノジフェニルエーテ ル、3,3 ージカルボキシー4,4 ージアミノベン ゾフェノン、3,3<sup>-</sup>-ジカルボキシー4,4<sup>-</sup>-ジア ミノジフェニルメタン、3,3<sup>1</sup>-ジカルボキシー4, 4 - ジアミノジフェニルスルホン、4,4 - ジカル ボキシー3,3 ージアミノジフェニルスルホン、2, 2 - ビス[3-カルボキシ-4-(4-アミノフェノ キシ) フェニル] プロパン、ビス[3-カルボキシー4 - (4-アミノフェノキシ)フェニル]メタンなどの官 能基を有するジアミン化合物が挙げられる。これらのジ アミン化合物は2種以上を併用してもよい。

【0021】ポリイミド樹脂の合成に用いられるジアミノシロキサン化合物としては、1, 3ービス(3ーアミノプロピル)-1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキサン、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ービス(3ーアミノプロピル)ポリジメチ

ルシロキサン (例えば、アミノプロピル末端のジメチルシロキサン4量体、8量体など)、1、3ービス(3ーアミノフェノキシメチル)ー1、1、3、3ーテトラメチルジシロキサン、 $\alpha$ 、 $\omega$ ービス(3ーアミノフェノキシメチル)ポリジメチルシロキサン、1、3ービス(2ー(3ーアミノフェノキシ)エチル)ー1、1、3、3ーテトラメチルジシロキサン、 $\alpha$ , $\omega$ ービス(2ー(3ーアミノフェノキシ)エチル)ポリジメチルシロキサン、1、3ービス(3ー(3ーアミノフェノキシ)プロピル)ー1、1、3、3ーテトラメチルジシロキサン、 $\alpha$ , $\omega$ ービス(3ー(3ーアミノフェノキシ)プロピル)ポリジメチルシロキサンなどが挙げられる。これらのシロキサン化合物にあって、ポリシロキサンが用いられる場合、平均重合度が2~31、好ましくは2~16のものが用いられる。

【0022】本発明において好ましく用いられるポリイミド樹脂は、具体的には、次のような製造例が挙げられる。原料として、テトラカルボン酸二無水物と、ジアミノシロキサン化合物と、ジアミン化合物とを有機溶媒中、必要に応じてイミダゾール類、1,8ージアゾビシクロ(5,4,0)ウンデセンなどアミン系、トリフェニルホスフィンなどリン系などの触媒存在下(反応物の0.1~6重量部)で、-20~150℃、好ましくは0~60℃で、数十分間ないし数日間加熱し、ポリアミド酸を得た後、さらにこのポリアミド酸をイミド化してポリイミドを得る方法がある。

【0023】ポリアミド酸をイミド化する方法として は、加熱によりポリアミド酸を脱水閉環させる方法およ び脱水閉環触媒を用いて化学的に閉環させる方法があ る。加熱により脱水閉環させる場合、反応温度は150 ~400℃、好ましくは180~350℃であり、反応 時間は数十分~数日間、好ましくは2時間~12時間で ある。化学的に閉環させる場合、無水酢酸、無水プロピ オン酸、無水酪酸、無水安息香酸などの酸無水物、ジシ クロヘキシルカルボジイミドなどのカルボジイミド化合 物などの脱水閉環触媒と、必要に応じてピリジン、イソ キノリン、イミダゾール、トリエチルアミンなどの閉環 触媒を添加して、比較的低温(室温~100℃程度)で 化学閉環させる方法がある。これらの触媒の使用量はジ アミン総量の200モル%以上、好ましくは300~1 000モル%である。このようにして得られたポリイミ ド樹脂は、その重量平均分子量が5,000~500, 000である。好ましい重量平均分子量は8,000~ 200,000、より好ましくは10,000~10 0,00である。ポリイミド樹脂の重量平均分子量 は、ゲルパーミュエーションクロマトグラフィー(GP C) カラムNO. 910452を用い、溶離液としてテ トラヒドロフランを用い、標準試料としてポリスチレン を用いて測定した。

【0024】上記の反応に用いられる有機溶媒として

は、例えば、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、N、Nージエチルアセトアミド、N・Nージエチルアセトアミド、N・メチルー2ーピロリドンなどのアミド系溶媒、ジメチルスルホキシド、ジメチルスルホン、スルホランなどの硫黄含有溶媒、フェノール、クレゾール、キシレノール、pークロロフェノールなどのフェノール系溶媒などが挙げられる。また、必要に応じて、ベンゼン、トラヒドロフラン、ピリジン、ジオキサン、モノグライム、ジグライム、メチルセロソルブ、セロソルブアセテート、メタノール、エタノール、イソプロパノール、塩化メチレン、クロロホルム、トリクレン、ニトロベンゼン、テトラメチル尿素などを先の溶媒に混合して用いることも可能である。

【0025】また、本発明の半導体装置用接着剤組成物 には、熱膨張係数、熱伝導率の調整あるいは作業性の制 御などの目的で無機フィラーまたは有機フィラーを含有 させることが好ましい。無機フィラーとしては粉砕型シ リカ、溶融型シリカ、アルミナ、酸化チタン、酸化ベリ リウム、酸化マグネシウム、炭酸カルシウム、窒化チタ ン、窒化珪素、窒化硼素、硼化チタン、硼化タングステ ン、炭化珪素、炭化チタン、炭化ジルコニウム、炭化モ リブデン、マイカ、酸化亜鉛、カーボンブラック、水酸 化アルミニウム、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウ ム、三酸化アンチモンまたはこれらの表面をトリメチル シロキシル基などで処理したものなどが挙げられる。有 機フィラーとしては、ポリイミド、ポリアミドイミド、 ポリエーテルエーテルケトン、ポリエーテルイミド、ポ リエステルイミド、ナイロン、シリコーンなどが挙げら れる。フィラーの含有量は、全固形分に対して3~95 重量部、好ましくは10~50重量部である。また、本 発明の半導体装置用接着剤組成物には、被着体との密着 性を向上させるために、カップリング剤を添加すること も好ましい。カップリング剤としては、シランカップリ ング剤、チタンカップリング剤およびアルミニウムカッ プリング剤を、全固形分に対して 0.1~15重量部添 加することが好ましい。

【0026】上記(A)~(D)の必須成分および各種添加剤は、これらを溶解する有機溶媒に溶解して接着剤溶液とする。有機溶媒としては、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、酢酸メチル、酢酸エチル、ベンゼン、トルエン、キシレン、アセトン、メチルエチルケトン(以下、「MEK」と略す。)、メチルイソブチルケトン、ジエチルエーテル、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテル、メチルセロソルブ、セロソルブアセテート、テトラヒドロフラン、Nーメチルー2ーピロリドン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、1,3ージメチルー2ーイミダゾリドン、ヘキサメチルリン酸トリアミド、ピリジン、

ジメチルスルホキシド、スルホラン、アセトニトリル、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロエタン、トリクロロエタン、クロロベンゼンなどが挙げられ、これらの中から各成分が溶解あるいは分散するように、いくつかの種類と量を適宜選択して使用する。これらの溶媒を用いて、少なくとも固形分を20%以上で調整する。固形分が20%未満であると、均一な接着シートの作製が難しくなる

【0027】本発明の半導体装置用接着シートは、支持 体の少なくとも一方の面に上記接着剤組成物が積層して なるものである。支持体としては剥離性フィルム、絶縁 性フィルム、剥離紙などが用いられ、剥離性フィルムお よび絶縁性フィルムが好ましく用いられる。剥離性フィ ルムおよび絶縁性フィルムに用いられるフィルム材質は ポリエチレンテレフタレート(以下、「PET」と略 す。) などのポリエステル類、ポリエチレンなどのポリ オレフィン類、ポリイミド、ポリアミド、ポリエーテル サルフォン、ポリフェニレンサルファイド、ポリエーテ ルケトン、トリアセチルセルロースなどが好ましく使用 され、さらに好ましくはポリエステル類、ポリオレフィ ン類およびポリイミドである。剥離性フィルムは、これ らの材質からなるフィルムにシリコーンなどの離型剤で 剥離処理を施したものが好ましく使用される。これらの フィルムの片面または両面に、上記接着剤組成物を有機 溶媒に溶解してなる接着剤溶液を塗布し、乾燥して接着 剤層を形成し、好ましくはこの接着剤層を半硬化状態と する。接着剤層の乾燥後の厚さは、3~200μm、好 ましくは5~50μmである。接着剤層を形成したフィ ルムの保管時には、必要に応じて保護フィルムを貼着 し、使用時には剥がして用いる。

【0028】本発明の半導体装置用接着剤組成物および接着シートは、種々の電子部品において適用できるが、絶縁体層および導体回路を具備して構成されるIC用基板の回路面またはその裏面にICチップを積層した半導体に特に好適である。具体的には、TAB技術を利用したT-BGAまたは面実装型のCSP半導体などがある。具体的には、上述した図1、2、3に示す半導体装置において、そのICチップとIC用基板の絶縁体層および/または導体回路とを接着する接着剤として好適である。

[0029]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいてより詳細に 説明する。

[イミド系熱可塑性樹脂の合成]

メタン7.76g(25ミリモル)とビス(3-アミノ プロピル) テトラメチルジシロキサン6.21g(25 ミリモル)、3,3<sup>-</sup>,4,4<sup>-</sup>-ジフェニルスルホン テトラカルボン酸二無水物17.91g(50ミリモ ル) およびN-メチル-2-ピロリドン(NMP) 15 0m1とを氷温下で導入し、攪拌を1時間続けた。次い で、得られた溶液を窒素雰囲気下、室温で3時間反応さ せてポリアミド酸を合成した。得られたポリアミド酸 に、トルエン50mlおよびp-トルエンスルホン酸 1.0gを加え、160℃に加熱した。反応の進行に伴 ってトルエンと共沸してきた水を分離しながら、イミド 化反応を3時間行った。トルエンを留去し、得られたシ ロキサン変性ポリイミドワニスをメタノール中に注ぎ、 得られた沈殿を分離、粉砕、洗浄、乾燥させる工程を経 ることにより、上記式(1):(2)=50:50のシ ロキサン変性ポリイミド27.4g(収率91%)を得 た。得られたシロキサン変性ポリイミドの赤外吸収スペ クトルを測定したところ、1718、1783 c m<sup>-1</sup>に 典型的なイミドの吸収が認められた。また、その分子 量、ガラス転移温度および熱分解開始温度を測定した。 これらの結果を表1に示す。

【0030】〔合成例2〕攪拌機を備えたフラスコに、 4,4 - ジアミノー3,3 -,5,5 - テトラエチ ルジフェニルメタン11.64g(37.5ミリモル) と、ビス(3-アミノプロピル)テトラメチルジシロキ サン3.11g(12.5ミリモル)と、3,3<sup>-</sup>, 4,4 一ジフェニルスルホンテトラカルボン酸二無水 物17.91g(50ミリモル) およびN-メチル-2 ーピロリドン (NMP) 150m1とを氷温下で導入 し、攪拌を1時間続けた。次いで、得られた溶液を窒素 雰囲気下、室温で3時間反応させてポリアミド酸を合成 した。得られたポリアミド酸に、トルエン50mlおよ びp-トルエンスルホン酸1.0gを加え、160℃に 加熱した。反応の進行に伴ってトルエンと共沸してきた 水を分離しながらイミド化反応を3時間行った。トルエ ンを留去し、得られたシロキサン変性ポリイミドワニス をメタノール中に注ぎ、得られた沈殿を分離、粉砕、洗 浄、乾燥させる工程を経ることにより、上記式(1): (2) = 75:25のシロキサン変性ポリイミド29. 6g (収率92%)を得た。得られたシロキサン変性ポ リイミドの赤外吸収スペクトルを測定したところ、17 18、1783 c m-1 に典型的なイミドの吸収が認めら れた。また、その分子量、ガラス転移温度および熱分解 開始温度を測定した。これらの結果を表1に示す。

[0031]

【表1】

	分子量	ガラス転移温度 (℃)	熱分解開始温度 (℃)
合成例 1	26000	186	458
合成例2	69000	224	421

【0032】[接着剤組成物の塗料の調製](A)エポキシ樹脂、(B)エポキシ硬化剤、(C)ポリエステル系弾性体、(D)イミド系熱可塑性樹脂、硬化促進剤をメチルエチルケトン(MEK)にそれぞれ表2に示す重量%(固形分)となるように溶解して溶液を作製し、該溶液を固形分率35重量%になるように配合して本発明の半導体装置用接着剤組成物の塗料を得た。硬化促進剤は、2-エチルー4-メチルイミダゾールを1%MEK溶液(商品名;2E4MZ、四国化成社製)として添加した。表2に示した実施例1~18における各化合物(A)、(B)、(C)、(D)は下記のものを使用した。

### [実施例1]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメターン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールCKM2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名;RV-296、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例2]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2 4 0 0、昭 和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名;RV-296、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0033】[実施例3]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品

- 名;RV-296、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

#### [実施例4]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2 4 0 0、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

#### 【0034】[実施例5]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B)エポキシ硬化剤:レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名;ショーノールC K M 2 4 0 0、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例6]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B)エポキシ硬化剤:レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名;ショーノールCKM2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0035】[実施例7]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールCKM2400、昭

#### 和高分子社製)

- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例8]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0036】[実施例9]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2 4 0 0 、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例10]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールCKM2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液。

### 【0037】[実施例11]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)

(D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例12]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX400H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2 4 0 0、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0038】[実施例13]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和 高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例14]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

#### 【0039】[実施例15]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX400H、油化シェルエポキシ社製)
- (B)エポキシ硬化剤:レゾールフェノール樹脂50%MEK溶液(商品名;ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [実施例16]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和 高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名;RV-296、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

【0040】[実施例17]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和 高分子社製)
- (C) ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリ

エステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; RV-296、東洋紡社製)

(D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 「実施例18]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX400H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和 高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名;RV-296、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

[0041]

#### 【表2】

	(A)	(B)	(C)	(D)	硬化促進剤
実施例1	10.1	9.9	50	30	_
実施例2	12.6	7.4	50	30	0.2
実施例3	14.1	5.9	50	30	0.2
実施例4	12	18	65	5	
実施例5	18.8	11.2	65	5	0.2
実施例6	16.4	13.6	65	5	0.2
実施例7	8	12	60	20	_
実施例8	12.5	7.5	60	20	0.2
実施例9	10.9	9.1	60	20	0.2
実施例10	4	6	80	10	
実施例 1 1	6.25	3.75	80	10	0.2
実施例12	5.45	4.55	80	10	0.2
実施例13	10.1	9.9	50	20	-
実施例 1 4	12.6	7.4	60	20	0.2
実施例 1 5	14.1	5.9	60	20	0.2
実施例 1 6	20.2	19.8	40	20	
実施例17	25.2	14.8	40	20	0.2
実施例18	28.2	11.2	40	50	0.2

【0042】次に、(A) エポキシ樹脂、(B) エポキシ硬化剤、(C) ポリエステル系弾性体、(D) イミド系熱可塑性樹脂、硬化促進剤をメチルエチルケトン(MEK) にそれぞれ表3に示す重量%(固形分)となるように溶解して溶液を作製し、該溶液を固形分率35重量%になるように配合して、比較とする半導体装置用接着剤組成物の塗料を得た。硬化促進剤は、2-エチルー4ーメチルイミダゾールを1%MEK溶液(商品名;2E

4MZ、四国化成社製)として添加した。表3に示した 比較例1~9における各化合物(A)、(B)、

(C)、(D)は下記のものを使用した。

#### [比較例1]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%

MEK溶液(商品名;ショーノールBRG555、昭和高分子社製)

- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有N BR15%MEK溶液(商品名;ニッポール1072J、日本ゼオン社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [比較例2]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)

### 【0043】[比較例3]

- (A) エポキシ樹脂: テトラグリシジルジフェニルメタン型エポキシ樹脂(商品名; エピコート604、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [比較例4]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%ME K 溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0044】[比較例5]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品

- 名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂: 前記合成例2で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### [比較例6]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%ME K溶液(商品名; ショーノールC K M 2 4 0 0、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名:UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

### 【0045】[比較例7]

- (A) エポキシ樹脂: ジシクロ型エポキシ樹脂(商品名; HP-7200、大日本インキ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% MEK溶液(商品名; ショーノールCKM2400、昭和高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミド30%MEK溶液

#### [比較例8]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX4000H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50% ME K溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和 高分子社製)
- (C)ポリエステル系弾性体:カルボキシル基含有ポリエステルウレタン40%MEK/トルエン溶液(商品名; UR3500、東洋紡社製)
- (D) イミド系熱可塑性樹脂:ポリイミド30%NMP 溶液(商品名;ユピファインLT-130、宇部興産社 製)

### 【0046】[比較例9]

- (A) エポキシ樹脂: ビフェニル型エポキシ樹脂(商品名; エピコートYX400H、油化シェルエポキシ社製)
- (B) エポキシ硬化剤: レゾールフェノール樹脂50%MEK溶液(商品名; ショーノールBRG555、昭和高分子社製)
- (D)イミド系熱可塑性樹脂:前記合成例1で得られたポリイミドの30%MEK溶液

#### [0047]

### 【表3】

	(A)	(B)	(C)	(D)	硬化促進剤
比較例1	20.2	19.8	40	20	-
比較例2	20.2	19.8	60	-	-
比較例3	10.1	9.9	40	. 40	_
比較例4	3.5	1.48	80	15	0.2
比較例5	32.7	27.3	35	5	0.2
比較例6	31.25	18.75	30	20	0.2
<b>止較例7</b>	6.25	3.75	85	5	0.2
比較例8	14.1	5.9	60	20	0.2
比較例9	42.3	17.7	-	40	0.2

【0048】次に、実施例1~18および比較例1~9で用いられる(D)イミド系熱可塑性樹脂のガラス転移温度( $\mathbb{C}$ )および吸湿率( $\mathbb{K}$ )を表4に示す。ガラス転移温度( $\mathbb{K}$ )は、TMA測定機を用いて測定されたものであり、昇温速度10 $\mathbb{K}$ /分で加熱し、そのときの熱膨張の変位点を測定した。(D)イミド系熱可塑性樹脂の吸湿率( $\mathbb{K}$ )は、厚さ60 $\mathbb{K}$ m、大きさ5cm×5cmのポリイミドフィルムを作製して測定した。吸湿率( $\mathbb{K}$ )は次のように測定された。先ず、このポリイミドフィルムを常温(25 $\mathbb{K}$ )の環境下に1週間放置した後

の重量 (M1)を電子天秤で測定する。次に、このポリイミドフィルムを湿度 0%のデシケーター内に1週間放置した後の重量 (M2)を電子天秤で測定し、下記式

(4)を用いて、(D)イミド系熱可塑性樹脂の吸湿率 (%)を算出した。

 $(M2-M1)/M1 \times 100$ 

(4)

その結果を表4に示す。

[0049]

【表4】

	イミド系熱可塑性樹脂の ガラス転移温度(℃)	イミド系熱可塑性樹脂の 吸湿率(%)		
実施例 1	777報移位及(で)	0.5		
実施例2	186	0.5		
実施例3	186	0.5		
実施例4	224	0.7		
実施例5	224	0.7		
実施例6	224	0.7		
実施例7	186	0.5		
実施例8	186	0.5		
実施例9	186	0.5		
実施例10	224	0.7		
実施例 1 1	224	0.7		
実施例12	224	0.7		
実施例13	186	0.5		
実施例 1 4	186	0.5		
実施例15	186	0.5		
実施例 1 6	186	0.5		
実施例17	186	0.5		
実施例18	186	0.5		
比較例1	186 <sup>-</sup>	0.5		
比較例2	-	•		
比較例3	185	0.5		
比較例4	224	0.7		
比較例5	224	0.7		
比較例6	186	0.5		
比較例7	186	0.5		
比較例8	304	1.2		
比較例9	186	0.5		

【0050】[電気特性評価]上記実施例1~18およ び比較例1~9の接着剤組成物の塗料を、乾燥後の厚さ が50 μmとなるように、剥離処理を施した厚さ38 μ mのポリエステルフィルム上に塗布し、熱風循環型乾燥 機中にて130℃で5分間乾燥して、絶縁抵抗値測定用 接着シートを作製した後、剥離処理を施した厚さ50μ mのポリエチレン保護フィルムを貼り合わせた。その 後、ポリエチレン保護フィルムを剥離しながら、この接 着シートを厚さ75µmのポリイミドフィルム(商品 名:ユーピレックス75S、宇部興産社製)に熱圧着し た。次いで、ポリエステルフィルムを剥がして、3/4 オンス銅箔を接着シートに熱圧着し、90℃で1時間、 さらに150℃で2時間加熱して接着剤層を硬化させ、 銅箔付きポリイミドフィルムを作製した。この銅箔付き ポリイミドフィルムの銅箔面にフォトレジスト膜を熱圧 着、エッチング、レジスト膜剥離を経て、導体/導体間 距離50μm/50μmのくし型回路を作製し、電気特 性評価試料とした。この評価試料の恒温恒湿試験前後の 絶縁抵抗値を測定した。恒温恒湿試験は恒温恒湿槽を用 いて、以下に示す条件で行った。

温度:130℃

湿度:85%RH

印加電圧: 直流電圧5 V 電圧印加時間: 300時間

また、くし型回路の導体(銅箔部)の電食の有無についても観察し、結果を表5に示した。

【0051】 [反り特性評価] 上記実施例1~18および比較例1~9の接着剤組成物の塗料を、乾燥後の厚さが50μmとなるように、剥離処理を施した厚さ38μmのポリエステルフィルム上に塗布し、熱風循環型乾燥機中にて130℃で5分間乾燥して、絶縁抵抗値測定用接着シートを作製した後、剥離処理を施した厚さ50μmのポリエチレン保護フィルムを貼り合わせた。その後、ポリエチレン保護フィルムを剔離しながら、この接着シートの両面に厚さ75μmのポリイミドフィルム(商品名:ユーピレックス75S、宇部興産社製)を熱圧着した。この接着シートとポリイミドフィルムの積層体を、幅70mmに裁断して90℃で1時間、さらに150℃で2時間加熱して接着剤層を硬化させ、ポリイミドフィルム積層体を作製した。硬化したポリイミドフィ

ルム積層体を70mm×5mmに裁断して、反り特性評

価試料とした。この評価試料を、水平台に凸状態になる

ように静置し、デジタル測定顕微鏡(オリンパス社製: STM-UM)で凸部の高さを測定し、結果を表5に示した。

【0052】 【表5】

実施例 1	印加前 抵抗値 (Ω) 109	白加300 抵抗値		反り高さ (mm)
実施例 1	(Ω)			
実施例 1			抵抗値 くし形回路の電食	
}		変化なし	無し	1.5以下
実施例2	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例3	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例4	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例5	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例6	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例7	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例8	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例9	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例10	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例11	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例12	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例13	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例14	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例 1 5	109	変化なし	無し	1.5以下
<b>実施例</b> 16	10 <sup>9</sup>	変化なし	無し	1.5以下
実施例 1 7	109	変化なし	無し	1.5以下
実施例 18	109	変化なし	無し	1.5以下
比較例 1	109	短絡	有り	1.9
比較例2	109	短絡	有り	1.5以下
比較例3	109	変化なし	無し	2.4
比較例4	109	短約	有り	1.6
比較例5	109	変化なし	無し	2.5
比較例6	109	変化なし	無し	2.3
比較例7	109	短絡	有り	1.6
比較例8	109	短絡	有り	1.9
比較例9	109	短約	有り	2.5

【0053】[耐リフロー性評価]上記実施例1~18 および比較例1~9の接着剤組成物の塗料を、乾燥後の 厚さが50μmとなるように、剥離処理を施した厚さ3 8μmのポリエステルフィルム上に塗布し、熱風循環型 乾燥機中にて130℃で5分間乾燥して、絶縁抵抗値測 定用接着シートを作製した後、剥離処理を施した厚さ5 Oμmのポリエチレン保護フィルムを貼り合わせた。そ の後、ポリエチレン保護フィルムを剥離しながら、この 接着シートを厚さ200 $\mu$ m、大きさ2.5cm×2. 5 cmの銅部分をエッチングしたガラスエポキシ基板 (商品名; CCL-EL170、三菱ガス化学社製)に 熱圧着した。次いで、ポリエステルフィルムを剥がし て、0.9cm×0.7cmのガラスチップを、140 ℃で3分間、0.1MPaの圧力で熱圧着し、90℃で 1時間、さらに150℃で2時間加熱して接着剤層を硬 化させ、耐リフロー性評価試料とした。この評価試料

を、恒温恒湿漕中に85℃、85%RHの条件で48時間曝露し、その後260℃に設定されたIRリフロー炉を通過させ、剥離、発泡の有無を観察して、結果を表6に示した。

【0054】[耐温度サイクル性評価]上記実施例1~18および比較例1~9の接着剤組成物の塗料を、乾燥後の厚さが50μmとなるように、剥離処理を施した厚さ38μmのポリエステルフィルム上に塗布し、熱風循環型乾燥機中にて130℃で5分間乾燥して、絶縁抵抗値測定用接着シートを作製した後、剥離処理を施した厚さ50μmのポリエチレン保護フィルムを貼り合わせた。その後、ポリエチレン保護フィルムを剥離しながら、この接着シートを厚さ200μm、大きさ2.5cm×2.5cmの銅部分をエッチングしたガラスエポキシ基板(商品名:CCL-EL170、三菱ガス化学社製)に熱圧着した。次いで、ポリエステルフィルムを剥

がして、0.9cm×0.7cmのガラスチップを、140℃で3分間、0.1MPaの圧力で熱圧着し、90℃で1時間、さらに150℃で2時間加熱して接着剤層を硬化させ、耐温度サイクル性評価試料とした。この評価試料を用いて、-65℃~150℃の温度サイクル試験を行った。但し、この場合、150℃および-65℃ではそれぞれ30分間の温度履歴を必須とし、[常温ー高温ー低温ー常温]を1サイクルとして、500サイクルの条件で実施した。温度サイクル試験実施後、剥離、発泡の有無を観察し、結果を表6に示した。

【0055】 [膜性・作業性評価] 上記実施例1~18 および比較例1~9の接着剤組成物の塗料を、乾燥後の 厚さが50μmとなるように、剥離処理を施した厚さ3 8μmのポリエステルフィルム上に塗布し、熱風循環型 乾燥機中にて130℃で5分間乾燥して、絶縁抵抗値測 定用接着シートを作製した後、剥離処理を施した厚さ5 0μmのポリエチレン保護フィルムを貼り合わせた。その後、ポリエステルフィルムとポリエチレン保護フィルムを剥離して、この接着シートを、厚さ200μm、大きさ5cm×8cmの銅部分をエッチングしたガラスエポキシ基板(商品名:CCLーEL170、三菱ガス化学社製)に、ラミネーターを用いて120℃で、1m/分の搬送速度で貼り合わせて、搬送性を確認した。また、この接着シートを、厚さ200μm、大きさ5cm×8cmの銅部分をエッチングしたガラスエポキシ基板(商品名:CCLーEL170、三菱ガス化学社製)の上に置き、作業性の重要項目である常温でのタック性および靭性を評価し、結果を表6に示した。

[0056]

【表6】

	耐リフロ-性	耐温度 サイクル性	搬送性	作業性
実施例 1	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例2	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例3	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例4	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例5	良好	良好	良好	タックなし、靱性あり
実施例6	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例 7	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例8	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例9	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例10	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例 1 1	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例12	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例13	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例14	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例15	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例 1 6	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例17	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
実施例18	良好	良好	良好	タックなし、靭性あり
比較例 1	剥がれあり	剥がれあり	良好	タックあり、靱性あり
比較例2	良好	良好	延びる	タックあり、靱性なし
比較例3	剥がれあり	剥がれあり	割れる	タックなし、靱性なし
比較例4	良好	良好	延びる	タックあり、靭性なし
比較例5	剥がれあり	刺がれあり	良好	タックあり、靭性あり
比較例6	剥がれあり	剥がれあり	割れる	タックあり、靭性なし
比較例 7	剥がれなし	剥がれなし	延びる	タックあり、靭性なし
比較例8	剥がれあり	剥がれあり	良好	タックなし、靭性あり
比較例9	剥がれあり	剥がれあり	割れる	タックなし、靭性なし

### [0057]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の半導体装置用接着剤組成物および半導体装置用接着剤組成物を用いた接着シートは、搬送性、作業性に優れ、耐リフロー性、加工性に優れた半導体装置用接着剤シートを工業的に提供するものであり、さらに本発明の半導体装置用接

着剤組成物によって表面実装用の半導体装置の信頼性を向上させることができる。

### 【図面の簡単な説明】

- 【図1】 半導体装置の一例を示す断面図である。
- 【図2】 半導体装置の他の一例を示す断面図である。
- 【図3】 半導体装置の他の一例を示す断面図である。

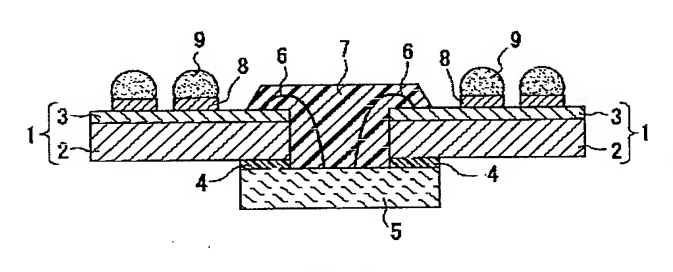
# 【符号の説明】

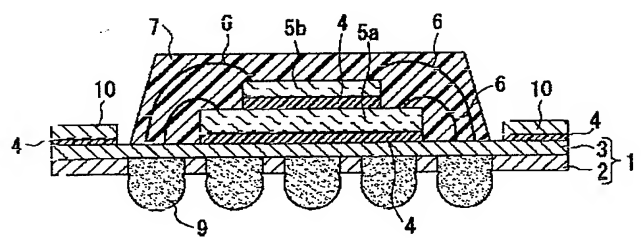
- 1 I C用基板
- 2 絶縁体層
- 3 導体電極
- 4 接着シート
- 5 I Cチップ

- 6 金ワイヤー
- 7 樹脂
- 8 配線
- 9 はんだボール
- 10 補強板
- 11 放熱板

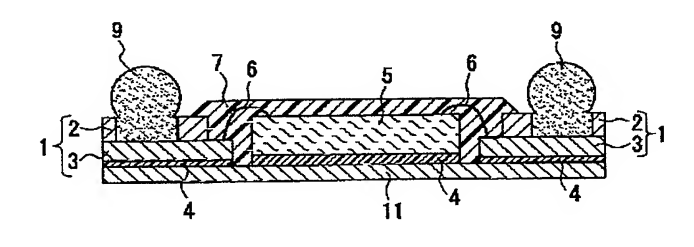
【図1】

【図2】





【図3】



### フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>7</sup>

識別記号

FI

 $\boldsymbol{z}$ 

C 0 9 J 179/08 H 0 1 L 21/52

23/40

C 0 9 J 179/08 H 0 1 L 21/52 23/40

E F (参考)

(72) 発明者 佐藤 健

静岡県静岡市用宗巴町3番1号 株式会社

巴川製紙所電子材料事業部内

Fターム(参考) 4J004 AA11 AA13 AA15 AB05 BA02

CA04 CA06 CB03 FA05

4J036 AB17 AC02 AD08 AD09 AD20

AF06 AF08 AF15 AH04 AH09

DB05 DB20 DB21 DB22 DC03

DC05 DC06 DC10 DC19 DC31

DC35 DC40 DD02 FB08 FB11

FB13 FB14 JA06

4J040 EB032 EB052 EC031 EC061

EC071 EC121 EC131 EC381

EC391 EC401 ED001 ED002

EF112 EH032 GA01 GA03

GA05 GA07 GA11 GA14 GA20

GA24 GA31 HC04 HC05 HC12

HC22 HC23 HC25 HD03 JA03

JA09 JB02 KA16 LA08 LA09

MA02 MB03 NA20 PA30

5F036 BC05

5F047 AA17 AB01 AB03 BA23 BA34

BA39 BB03 BB16